Searching PAJ 1/1 ページ

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-266821

(43) Date of publication of application: 22.09.1992

(51)Int.Cl.

A61K 31/135 A61K 9/00 A61K 9/06 A61K 31/215 A61K 31/445 C07C211/27 C07D211/46 C07D311/30

(21)Application number : 03-050722

(71)Applicant : RIIDE CHEM KK

(22) Date of filing:

22.02.1991

(72)Inventor: MORI MASAO

# (54) PERCUTANEOUS ABSORPTION TYPE TREATING AGENT FOR POLLAKISURIA AND INCONTINENCE OF URINE

# (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a percutaneous absorption type treating agent for pollakisuria and incontinence of urine of external preparation type, having low side effects and safety, capable of being readily administered and gradually and successively making an active ingredient absorbed from skin efficiently.

CONSTITUTION: An agent consisting of an active ingredient consisting of an active ingredient comprising terodiline [(±)-N-tertiary butyl-1-methyl-3,3- diphenylpropylamine], oxybutynin [4diethylamino-2-butynyl( $\pm$ )- $\alpha$ -cyclohexyl- $\alpha$ - phenylglycolate], propiverine [1-methyl-4-piperidyl  $\alpha, \alpha$ -diphenyl- $\alpha$ -n- porpoxyacetate], flavoxate [2,piperidinoethyl 3-methyl-4-oxo-2-phenyl-4H-1- benzopyrane-8-carboxylate] or a pharmaceutically acceptable salt thereof and a base for external preparation. The agent is applied to a substrate for tacky agent for exodermis and percutaneously applied.

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号 特開平4-266821

(43)公開日 平成4年(1992)9月22日

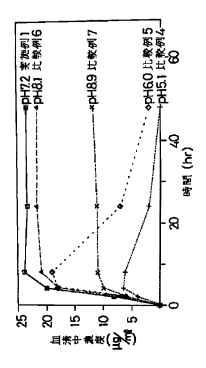
(51) Int.Cl. <sup>5</sup>		識別詞	记号	庁内整理番号	FΙ					技術表示箇所
A 6 1 K	31/135	AC	cv	8413-4C						
	9/00		Н	7329-4C						
	9/06		G	7329-4C						
	31/215			8413-4C						
	31/445			7252-4C						
					審査請求	未請求	請求項の	数9(全	7 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平3-50	722		(71)	出願人	591051885			
							リードケミ	カル株式	式会社	
(22)出願日		平成3年(1991)2月22日					富山県富山	市日俣7	7番3	
					(72)発明者	森 政雄				
							富山県富山	市天正	<b>宇248番</b> 垍	<u>t</u>
					(74)	代理人	弁理士 萼	経夫	(外2	名)

# (54) 【発明の名称】 経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

### (57)【要約】 (修正有)

【目的】 施薬が容易であり、副作用が少なく安全で且 つ有効成分を皮膚から徐々に持続的に効率良く吸収させ ることができる外用剤型の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療 剤を提供する。

【構成】 テロジリン〔(±)-N-第三プチルー1-メチルー3,3ージフェニルプロピルアミン〕、オキシプチニン〔4ージエチルアミノー2ープチニル(±)- $\alpha$ ーシクロヘキシルー $\alpha$ ーフェニルグリコレート〕、プロピベリン〔1-メチルー4ーピペリジル $\alpha$ , $\alpha$ ージフェニルー $\alpha$ ーnープロポキシアセテート〕、フラボキサート〔2ーピベリジノエチル3-メチルー4ーオキソー2ーフェニルー4H-1ーベンゾピラン-8ーカルボキシレート〕又は薬学的に許容されるそれらの塩からなる有効成分と、外用剤用基剤とからなる薬剤。本剤は外皮用貼付剤用の基材上に塗布されて経皮的に施用される。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 テロジリン〔(±) -N-第三プチルー 1-メチルー3, 3-ジフェニルプロピルアミン〕、オキシプチニン〔4-ジエチルアミノー2-プチニル( $\pm$ )  $-\alpha$ -シクロヘキシルー $\alpha$ -フェニルグリコレート〕、プロピペリン〔1-メチルー4-ピペリジル $\alpha$ ,  $\alpha$ -ジフェニルー $\alpha$ -n-プロポキシアセテート〕、フラボキサート〔2-ピペリジノエチル3-メチルー4-オキソー2-フェニルー4H-1-ベンゾピラン-8-カルボキシレート〕又は薬学的に許容されるそれらの塩 10からなる有効成分と、外用剤用基剤とからなることを特徴とする経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項2】 外用剤用基剤が、水溶性高分子化合物、 脂溶性高分子化合物、脂肪酸及びその誘導体、動植物性 油脂、アルコール類、テルペン系化合物、界面活性剤及 び水からなる群から選ばれた少なくとも1種からなるこ とを特徴とする請求項1記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁 治療剤

【請求項3】 水溶性高分子化合物が、ポリアクリル酸及びその誘導体、セルロース誘導体、ポリビニルアルコール、ゼラチン、カゼイン、ポリエチレングリコール、アラビアゴム、メチルビニルエーテル/無水マレイン酸共重合体、天然多糖類からなる群から選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする請求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項4】 脂溶性高分子化合物が、天然ゴム、イソプレンゴム、ブチルゴム、スチレンイソプレンブロック共重合体、スチレンプタジエン共重合体、シリコーン、ラノリン、ワセリン、プラスティベース、ミツロウ、ゲイロウ、固形パラフィンからなる群から選ばれた少なく 30とも1種からなることを特徴とする請求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項5】 脂肪酸及びその誘導体が、炭素原子数3 ないし30のモノカルボン酸又はそのエステル又はそのアルカリ金属塩であることを特徴とする請求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項6】 動植物性油脂が、アーモンド油、オリーブ油、ツパキ油、パーシック油、ハッカ油、ゴマ油、ダイズ油、ミンク油、綿実油、トウモロコシ油、サフラワー油、ヤシ油、ユーカリ油及びヒマシ油からなる群から 40 選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする請求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項7】 アルコール類が、炭素原子1個ないし3 0個を有し且つ分子中に水酸基1個ないし10個を有することを特徴とする請求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿 生替治療剤

【請求項8】 テルペン系化合物が、メントール、メン 作用を軽減し且つ苦痛を伴わずに皮膚から徐々トン、リモネン、ピネン、ピペリトン、テルピネン、テルピノレン、テルピノール、カルベオールからなる群か の徐放化投与方法として有効であり、前記排尿ら選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする請 50 薬としても経皮投与型のものが期待されている。

求項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

【請求項9】 界面活性剤が、非イオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤からなる群から 選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする請求 項2記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤

2

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は経皮吸収型頻尿・尿失禁 治療剤、更に詳しくは外用剤型の経皮吸収型頻尿・尿失 禁治療剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】わが国では今、人口の高齢化が急速に進行している。全人口に占める65才以上の高齢者の割合は現在約11%であるが、これは年々増加して、今から30年後には20%を優に越えるものと予測される。

び水からなる群から選ばれた少なくとも1種からなることを特徴とする請求項1記載の経皮吸収型頻尿・尿失禁 こととなるが、寝たきり老人や痴呆老人などの介護が必要な老人の増加もその一つである。然して、寝たきり又 は寝たり起きたりの痴呆老人の約半数が失禁を起こすと 及びその誘導体、セルロース誘導体、ポリビニルアルコ 20 なれば、この分野での失禁患者は現在200万人を優に ール、ゼラチン、カゼイン、ポリエチレングリコール、 越えるものと推定され、将来増加の一途である。

【0004】頻尿や尿失禁等の排尿異常を治療するための試みも数多くなされ、例えば前記の如き排尿異常を治療するための経口投与型の排尿異常改善薬として、多くの種類の医薬が既に市販されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、例えば 類尿を来す原因疾患のうち、脳脊髄外傷、脳血管障害、 各所腫瘍手術後の患者などは寝たきりで過ごす期間を必 要とする。これらの患者の場合、経口投与による施薬に おいては一定時間毎に薬を服用しなければならないの で、施薬が難しい場合も多い。

【0006】一方、近年、効果的薬物投与経路即ちドラ ッグデリバリーシステムの概念より、経皮投与経路が注 目されている。従来の経口投与による時は、腸管から吸 収された薬物は必然的に門脈を経て肝臓に送られ代謝を 受ける、いわゆる初回通過効果が生じ、生物学的利用率 が甚だしく低下する。そこで、有効血中濃度を保つため には比較的多量の薬物を投与する必要があり、当然副作 用発現率も増大する。その点、経皮投与によると、薬物 は直ちに皮下毛細血管内に入り、殆ど分解を受けること なく静脈、心臓を経て目的部位に到達する。すなわち、 薬物の生物学的利用率は最大限に近く、薬物は比較的少 量を以て足りる。ゆえに、副作用の強い薬物や経口又は 注射による投与が主に利用されてきた薬物及び有効血中 濃度保持時間が短く1日数回の投与が必要な薬物を、副 作用を軽減し且つ苦痛を伴わずに皮膚から徐々に持続的 に吸収させることができる。このため、経皮投与は薬物 の徐放化投与方法として有効であり、前記排尿異常改善

【0007】ところが、皮膚は本来外部よりの異物が体 内へ侵入するのを阻止するという性質を有するので、皮 膚から投与できる薬物は非常に限られていた。又、エイ ゾン等の角質溶解剤を用いて薬物の経皮吸収を高める方 法が試みられているが、これらの角質溶解剤は皮膚刺激 性が高く、副作用によるかぶれなどが懸念されるので製 剤化は難しい。

【0008】本発明は前記従来技術の問題点を解決する ためのものである。本発明の目的は、施薬が容易であ り、副作用が少なく安全で且つ有効成分を皮膚から徐々 10 に持続的に効率良く吸収させることができる外用剤型の 経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤を提供することにある。 [0009]

【課題を解決するための手段】本発明の経皮吸収型頻尿 ・尿失禁治療剤は、テロジリン〔(±)-N-第三プチ ルー1-メチルー3、3-ジフェニルプロピルアミ ン〕、オキシプチニン〔4 -ジエチルアミノ-2-プチ ニル (±) - α - シクロヘキシル - α - フェニルグリコ レート〕、プロピベリン〔1-メチル-4-ピペリジル ト]、フラボキサート〔2-ピペリジノエチル3-メチ ルー4-オキソー2-フェニルー4H-1-ベンゾピラ ン-8-カルボキシレート) 又は薬学的に許容されるそ れらの塩からなる有効成分と、外用剤用基剤とからなる という特徴を有している。

【0010】有効成分であるテロジリン、オキシプチニ ン、プロピベリン、フラボキサート又は薬学的に許容さ れるその塩例えば塩酸塩は、市販されているものを使用 することができる。

【0011】外用剤用基剤は、水溶性高分子化合物、脂 溶性高分子化合物、脂肪酸及びその誘導体、動植物性油 脂、アルコール類、テルペン系化合物、界面活性剤及び 水からなる群から選ばれた少なくとも1種からなるもの が好ましい。

【0012】外用剤用基剤として使用し得る水溶性高分 子化合物は、ポリアクリル酸及びその誘導体、セルロー ス誘導体、ポリピニルアルコール、ゼラチン、カゼイ ン、ポリエチレングリコール、アラビアゴム、メチルビ ニルエーテル/無水マレイン酸共重合体、天然多糖類か らなる群から選ばれた少なくとも1種からなるものが好 40

【0013】外用剤用基剤として使用し得る脂溶性高分 子化合物は、天然ゴム、イソプレンゴム、プチルゴム、 スチレンイソプレンプロック共重合体、スチレンプタジ エン共重合体、シリコーン、ラノリン、ワセリン、プラ スティペース、ミツロウ、ゲイロウ、固形パラフィンか らなる群から選ばれた少なくとも1種からなるものが好

【0014】外用剤用基剤として使用し得る脂肪酸及び

酸又はそのエステル又はそのアルカリ金属塩であるのが 好ましい。脂肪酸の例は、ヘキサン酸、ヘプタン酸、オ クタン酸、ノナン酸、デカン酸、ドデカン酸、テトラデ カン酸、ヘキサデカン酸、オクタデカン酸、オレイン 酸、リノール酸である。オクタデカン酸、オレイン酸、 リノール酸が最も好ましい。又、脂肪酸エステルは、ア ルコール残基のアルキル部分がヘキシル、オクチル、デ シル、ドデシル、テトラデシル、ヘキサデシル、オクタ デシル、オレイルであるものが好ましい。テトラデカン 酸テトラデシル、ヘキサデカン酸ヘキサデシル、オレイ ン酸オレイルが最も好ましい。脂肪酸アルカリ金属塩 は、脂肪酸ナトリウム塩が最も好ましい。

【0015】外用剤用基剤として使用し得る動植物性油 脂は、アーモンド油、オリーブ油、ツバキ油、パーシッ ク油、ハッカ油、ゴマ油、ダイズ油、ミンク油、綿実 油、トウモロコシ油、サフラワー油、ヤシ油、ユーカリ 油及びヒマシ油からなる群から選ばれた少なくとも1種 からなるものが好ましい。オリーブ油、ハッカ油、ユー カリ油が最も好ましい。

【0016】前記脂肪酸及びその誘導体及び動植物性油 脂は、1種使用してもよいし又は2種以上を組み合わせ て使用してもよい。又、その使用量は、水性基剤の全重 量に対して約1.0重量%ないし約30重量%とするの が好ましい。

【0017】外用剤用基剤として使用し得るアルコール 類は、炭素原子1個ないし30個を有し且つ分子中に水 酸基1個ないし10個を有するものが好ましい。多価ア ルコールの例は、グリセリン、プロピレングリコール、 オクタンジオール、ブタンジオール、ポリエチレングリ コール及びD-ソルビットである。これらは2種以上を 組み合わせて使用することができる。アルコール類の使 用量は、基剤の全重量に対して約10重量%ないし約5 0重量%とするのが好ましい。

【0018】外用剤用基剤として使用し得るテルペン系 化合物は、メントール、メントン、リモネン、ピネン、 ピペリトン、テルピネン、テルピノレン、テルピノー ル、カルベオールからなる群から選ばれた少なくとも1 種からなるものが好ましい。

【0019】外用剤用基剤として使用し得る界面活性剤 は、非イオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオ ン界面活性剤からなる群から選ばれた少なくとも1種か らなるものが好ましい。

【0020】外用剤用基剤は、前記各成分以外に所望に より他の添加剤例えばセルロース誘導体、ポリアクリル 酸アルカリ金属塩、ゼラチン、カオリン、ベントナイ ト、チタン白等やpH調整剤例えばクエン酸、酒石酸等 を所定量含んでいても良い。

【0021】本発明製剤の製造方法の一例としては、テ ロジリン、オキシプチニン、プロピベリン、フラボキサ その誘導体は、炭素原子数3ないし30のモノカルボン 50 ート又は薬学的に許容されるそれらの塩を水溶性高分子 た。

5

化合物、脂溶性高分子化合物、脂肪酸及びその誘導体、 動植物性油脂、アルコール類、テルペン系化合物、界面 活性剤及び水からなる群から選ばれた少なくとも1種に 溶解し、これを外用剤用基剤の他の成分と均一に混練す る方法が挙げられる。

【0022】テロジリン、オキシブチニン、プロピベリ ン、フラボキサート又は薬学的に許容されるそれらの塩 からなる有効成分の濃度は、低すぎると医薬としての作 用が不充分となり、又反対に高すぎてもコスト的に不利 度は外用剤の全重量に対して0.02重量%ないし10 重量%であるのが良い。

【0023】このようにして得られた本発明の経皮吸収 型頻尿・尿失禁治療剤は、例えば適当な基布例えばネ ル、不織布等に展延し、次いで薬物の露出面にポリエチ レン、ポリプロピレン、ポリエステル等の剥離用フィル ムを貼着して、外用剤型の市販品として供することがで きる。

### [0024]

【作用】本発明の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤は、皮 20 膚刺激性が高い成分を含まないので副作用が少なく日つ 基剤の皮膚に対する馴染みがよい。更に、基剤に各種成 分を適切に配合したことにより有効成分と基剤とを容易 に均質に混合することができる。

【0025】又、本発明の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療 剤は、有効成分を皮膚から効率良く且つ徐々に持続的に 吸収させることができる。

# [0026]

【実施例】以下の実施例により、本発明を更に詳細に説 明する。

# 【0027】実施例1

「塩酸テロジリン」1部を水43.1部に溶解し、これ をハッカ油5部、グリセリン15部、ブタンジオール1 5部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、ポ リアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビタ ンモノオレエート0.1部、ポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート0.3部及びクエン酸0.5部から なる各成分と均一に混練して、実施例1の製剤を得た。

### 【0028】 実施例2

「塩酸オキシブチニン」1部を水43.1部に溶解し、 これをハッカ油5部、グリセリン15部、プタンジオー ル15部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9 部、ポリアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソ ルピタンモノオレエート0.1部、ポリオキシエチレン ソルピタンモノオレエート0.3部及びクエン酸0.5 部からなる各成分と均一に混練して、実施例2の製剤を 得た。

### 【0029】実施例3

「塩酸プロピベリン」1部を水43.1部に溶解し、こ れをハッカ油5部、グリセリン15部、プタンジオール 50 【0036】比較例3

15部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、 ポリアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビ タンモノオレエート0. 1部、ポリオキシエチレンソル ビタンモノオレエート0.3部及びクエン酸0.5部か らなる各成分と均一に混練して、実施例3の製剤を得

# 【0030】実施例4

「塩酸フラボキサート」1部を水43.1部に溶解し、 これをハッカ油5部、グリセリン15部、ブタンジオー となるなどの不具合を生じる。このため、有効成分の濃 10 ル15部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9 部、ポリアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソ ルビタンモノオレエート0.1部、ポリオキシエチレン ソルピタンモノオレエート0.3部及びクエン酸0.5 部からなる各成分と均一に混練して、実施例4の製剤を 得た。

# 【0031】実施例5

「塩酸テロジリン」1部を水53、6部及びプロピレン グリコール10部に溶解し、これをユーカリ油5部、ス テアリン酸5部、セチルアルコール5部、ミツロウ5 部、固形パラフィン5部、流動パラフィン10部、ソル ビタンモノオレエート 0. 1 部及びポリオキシエチレン ソルピタンモノオレエート0.3部からなる各成分と均 一に混練して、実施例5の製剤を得た。

### 【0032】実施例6

「塩酸テロジリン」1部をプロピレングリコール10部 に溶解し、これをオレイン酸5部、天然ゴム74部及び ポリプテン10部からなる各成分と均一に混練して、実 施例6の製剤を得た。

# 【0033】実施例7

「塩酸テロジリン」1部をプロピレングリコール10部 に溶解し、これをd-リモネン5部、精製ラノリン40 部、ゲイロウ40部及び白色ワセリン4部からなる各成 分と均一に混練して、実施例7の製剤を得た。

### 【0034】比較例1

「塩酸テロジリン」1部を水48.5部に溶解し、これ をグリセリン15部、ブタンジオール15部、カルボキ シメチルセルロースナトリウム9部、ポリアクリル酸ナ トリウム7部、ゼラチン4部、ソルビタンモノオレエー ト0. 1部、ポリオキシエチレンソルピタンモノオレエ ート0.3部及びクエン酸0.5部からなる各成分と均 一に混練して、比較例1の製剤を得た。

# 【0035】比較例2

「塩酸テロジリン」1部を水47.1部に溶解し、これ をハッカ油1部、グリセリン15部、プタンジオール1 5部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、ポ リアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビタ ンモノオレエート 0. 1部、ポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート0.3部及びクエン酸0.5部から なる各成分と均一に混練して、比較例2の製剤を得た。

「塩酸テロジリン」1部を水48.1部に溶解し、これ をハッカ油10部、グリセリン15部、ブタンジオール 15部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、 ポリアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビ タンモノオレエート0. 1部、ポリオキシエチレンソル ビタンモノオレエート0. 3部及びクエン酸0. 5部か らなる各成分と均一に混練して、比較例3の製剤を得 た。

#### 【0037】比較例4

をハッカ油5部、グリセリン15部、ブタンジオール1 5部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、ポ リアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビタ ンモノオレエート 0. 1部、ポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート0.3部及びクエン酸1.5部から なる各成分と均一に混練して、比較例4の製剤を得た。

# 【0038】比較例5

「塩酸テロジリン」1部を水42.6部に溶解し、これ をハッカ油5部、グリセリン15部、ブタンジオール1 リアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルピタ ンモノオレエート 0. 1部、ポリオキシエチレンソルビ タンモノオレエート0.3部及びクエン酸1.0部から なる各成分と均一に混練して、比較例5の製剤を得た。

### 【0039】比較例6

「塩酸テロジリン」1部を水43.6部に溶解し、これ をユーカリ油5部、グリセリン15部、ブタンジオール 15部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、 ポリアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビ\* \*タンモノオレエート0.1部及びポリオキシエチレンソ ルピタンモノオレエート0.3部からなる各成分と均一 に混練して、比較例6の製剤を得た。

8

#### 【0040】比較例7

「塩酸テロジリン」1部を水43.1部に溶解し、これ をハッカ油5部、グリセリン15部、ブタンジオール1 5部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、ポ リアクリル酸ナトリウム7部、ゼラチン4部、ソルビタ ンモノオレエート0. 1部、ポリオキシエチレンソルビ 「塩酸テロジリン」1部を水42.1部に溶解し、これ 10 タンモノオレエート0.3部及びトリエタノールアミン 0. 5部からなる各成分と均一に混練して、比較例7の 製剤を得た。

#### 【0041】 <性能評価試験>

### 【0042】試験例1 (薬物の透過速度)

実施例1-7の製剤を用いて、薬物の皮膚透過性をイン ビトロ試験により評価した。この試験には図1に示す吸 収セルを用いた。

【0043】固定具1にラット腹部皮膚を挟み、固定具 2に試験すべき製剤を貼付してこの外用貼付剤を固定具 5部、カルボキシメチルセルロースナトリウム9部、ポ 20 1のラット腹部皮膚に当接した。又、容器3には空気が 入らないようにタイロード液5,18m1を充填した。 吸収セルを37℃のインキュベータ中に置き、攪拌子4 でタイロード液5を攪拌しながら、1-7時間の各時間 にタイロード液5を0.5mlづつ採取し、この中の薬 物濃度を測定することにより試験すべき外用貼付剤中の 薬物のラット腹部皮膚に対する透過速度を求めた。結果 を表1に示す。

[0044]

【表1】

表1:薬物の透過速度

被験製剤	薬物	透過速度 μg/cm² · h r
実施例1	塩酸テロジリン	252. 3
実施例2	塩酸オキシブチニン	65.3
実施例3	塩酸プロピベリン	125. 3
実施例4	塩酸フラボキサート	83.4
実施例 5	塩酸テロジリン	212.5
実施例 6	塩酸テロジリン	92.6
実施例7	塩酸テロジリン	112.7

【0045】試験例2(ハッカ油の濃度と皮膚透過速 度)

添加剤としてのハッカ油の濃度と皮膚透過性との関係を 50 検討した。結果を表2に示す。

10

[0046]

【表2】 表2:ハッカ油の濃度と皮膚透過速度

被験製剤	ハッカ油の濃度 重量%	透過速度 μg/cm²・hr
実施例1	5	252.3
実施例2	0	10.3
実施例3	1	112.8
実施例4	10	135.6

【0047】表 2 から明らかな如く、ハッカ油の濃度が 1-10 重量%で皮膚透過性が良くなり、ハッカ油の濃度が 5 重量%の場合に皮膚透過性が最も良くなった。

【0048】<u>試験例3(ラットにおけるテロジリンの吸</u> 収試験)

ヘアレスラットの腹部皮膚に、実施例1及び比較例4-207の製剤を用いた外用貼付剤を2cm×2cmの大きさに裁断して貼付した。貼付後2,4,8,24及び48時間に採血を行い、血清中のテロジリン濃度を測定した。結果を図2に示す。

【0049】図2より、テロジリンの皮膚透過性はpH6.0-8.0に製剤を調整した場合に良いことが分かる。又、テロジリンの吸収の持続性はpH7.0-9.0に製剤を調整した場合に良いことが分かる。それ故、テロジリンの優れた皮膚透過性及び吸収の持続性を兼ね備えるためには、pH7.0-8.0に製剤を調整すれ30ば最も良いことが分かる。

[0050]

【発明の効果】上述の如く、本発明の経皮吸収型頻尿・ 尿失禁治療剤は、テロジリン、オキシブチニン、プロピ ベリン、フラボキサート又は薬学的に許容されるそれら の塩からなる有効成分と、外用剤用基剤とからなるため、外用剤型例えば外用貼付剤型として使用可能であり、施薬も単に皮膚に塗布又は貼付するのみでよく、従来の経口型の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療剤に比べて施薬が容易である。

7 【0051】又、本発明の経皮吸収型頻尿・尿失禁治療 剤は、薬物の徐放化に役立ち、副作用が少なく安全で且 つ薬物を皮膚から徐々に持続的に効率良く吸収させることができる。

## 【図面の簡単な説明】

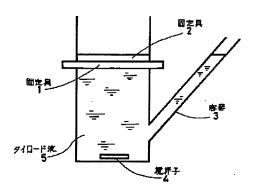
【図1】外用貼付剤に配合された有効成分の皮膚透過性 を評価するために使用する吸収セルの概略構成図であ る。

【図2】ラットにおけるテロジリンの吸収試験結果を示す図である。

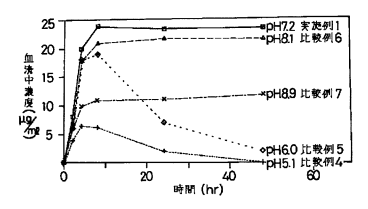
#### ? 【符号の説明】

- 1, 2 固定具
- 3 容器
- 4 攪拌子
- 5 タイロード液

[図1]







# フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 7 C 211/27		6917-4H		
C 0 7 D 211/46		9165-4C		
311/30		6701-4C		